# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-167323

(43)Date of publication of application: 03.07.1989

(51)Int.Cl.

CO8G 18/10 CO8G 18/82

(21)Application number: 63-289061

(71)Applicant: BAYER AG

(22)Date of filing:

17.11.1988

(72)Inventor: KAHL LOTHAR

PEDAIN JOSEF

**WELLNER WOLFGANG** 

(30)Priority

Priority number: 87 3739261

Priority date: 18.11.1987

Priority country: DE

# (54) PREPARATION OF POLYISOCYANATE CONTAINING URETHANE GROUP AND OBTAINED PRODUCT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyisocyanate containing urethane group which contains almost none of a monomeric diisocyanate by, first, adding an isocyanulate group-containing aliphatic polyisocyanate into a specified urethane group- containing reaction product and by, then, removing monomeric materials.

CONSTITUTION: (A) An urethane group-containing reaction product is obtained by reacting (i) a polyol component containing a multi-valent alcohol having a molecular weight of 62 to 250 and (ii) an excess amount toward the component-i of a diisocyanate component containing an aromatic diisocyanate having no urethane group. (B) 0.3 to 10 wt.% isocyanulate group-containing aliphatic polyisocyanate is added to the above reaction product and the resulted mixture is distilled to remove monomeric diisocyanates. By adding an alcohol in the amount of ≤0.5 equivalent per 1 kg distillation residue to further decrease the amount of the monomeric diisocyanate, the aimed compound is obtained.

			•

## ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

#### ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-167323

60 Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成1年(1989)7月3日

C 08 G 18/10 18/82 NFT NGU 7602-4 J 7602-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

図発明の名称

ウレタン基含有ポリイソシアネートの製造方法並びに得られる生成 物

> ②特 願 昭63-289061

願 昭63(1988)11月17日 22)出

優先権主張

図1987年11月18日 30 西ドイツ(DE) 30 P 37 39 261.1

79発 明 者

ローツアル・カール

ドイツ連邦共和国ディー5060 ベルギツシユーグラツドバ ツハ2、シユエツツハイデルウエグ 27

79発 明

ヨゼフ・ペダイン

ドイツ連邦共和国ディー5000 ケルン 80、ハーフエルカ ムプ 6

ヴオルフガング・ヴェ 明 者 @発

者

ルナー

ドイツ連邦共和国ディー5060 ベルギツシユ・グラツドバ ツハ 2、バツハシユトラーセ 1

バイエル・アクチエン 願 创出 人

ゲゼルシヤフト

ドアツ連邦共和国レーヴアークーゼン - バイエルヴェルク (番地なし)

弁理士 川原田 一穂 理 個代

1. 発明の名称

ウレタン基含有ポリイソシアネートの 製造方法並びに得られる生成物

## 2. 特許請求の範囲

1. ウレタン基含有ポリイソシアネートの重量 を基準として0.4%を越えないモノマー状出発ジ イソシアネートを含有するウレタン基含有ポリイ ソシアネートの製造方法において、

- i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不含の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種含有するジイソシアネー
  - b) 62~250の分子量を有する多価ア ルコールを少なくとも1種合有するポリオ ール成分

と反応させることによってウレタン基含有反応生 成物を生成させ、

ii)上記ウレタン基合有反応生成物の重量を基 **準として約0.3~10重量%の** 

c) イソシアヌレート基含有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

- iii) 工程 ii) によって形成された混合物を蒸留 してモノマー状ジイソシアネートを除去し、そし
- iv) 随意に、溶媒不含の蒸留残渣 1 kg当たり約 0.5 当畳までのアルコールを添加してモノマー状 ジィソシアネートの量を更に低減させる、

上記ウレタン基含有ポリイソシアネートの製造 方法。

- 2. ウレタン基含有ポリイソシアネートの重量 を基準として0.4%を越えないモノマー状出発ジ イソシアネートを含有するウレタン基含有ポリイ ソシアネートであって、
- i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不含の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種含有するジイソシアネー ト成分を
  - b) 62~250の分子量を有する多価ア

ルコールを少なくとも1種含有するポリオール成分

と反応させることによってウレタン基含有反応生 成物を生成させ、

- ii)上記ウレタン基含有反応生成物の重量を基準として約0.3~10重量%の
  - c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

- ii)工程 ii)によって形成された混合物を慕留 してモノマー状ジイソシアネートを除去し、そし ア
- iv) 随意に、溶媒不含の蒸留残渣 1 kg 当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジイソシアネートの量を更に低減させる、

ことからなる方法によって製造される上記ウレ タン基合有ポリイソシアネート。

3. 発明の詳細な説明

## 産業上の利用分野

本発明は、モノマー状出発ジイソシアネートが

**剤を多量用いることが必要とされ、そのためたいていの場合工業的規模では該方法は不経済であるということである。** 

更に、抽出はモノマー状ジイソシアネートのみならず、低分子量のポリイソシアネートの一部をポリイソシアネート混合物から除去してしまい、 そのためポリマーの性質を変えてしまう。

落留による過剰のジイソシアネートの除去は薄 層落留法により非常に効率的に行われるが、モノ マー不合のポリイソシアネートは非常に高い軟化 点及び高い溶融粘度を有するので、該落留は160 ~180℃の温度で行われねばならない。しかしな がら、これらの温度では分解反応と重合反応とが 起こる。これにより、ポリマーは分解し、薄層落 留装置には厳しい機械的ひずみがかかる。

ウレタン基を含有する低分子量芳香族ポリイソシアネートからモノマーを分離する単純な方法が DE-PS (独国特許明細書) 第214,847 号が記載されており、しかしてこの方法ではウレタン基合有ポリイソシアネートは、アシル尿素構造、ア 少割合しか含有していないウレタン基含有ポリイ ソシアネートの新規な製造方法、並びにこの方法 の生成物に関する。

#### 従来の技術及び発明が解決しようとする課題

ウレタン基合有芳香族ポリイソシアネート特に ジイソシアナトトルエンを基材としたものは、価値ある"ラッカー用ポリイソシアネート"である。 それらは、例えば「"レーアブーフ・デア・ラケ・ウント・ベシヒツンゲン(Lehrbuch der Lacke und Beschichtungen)"、ハー・キッテル(H.Kittel) 著、ヴェー・アー・コロムブ(H.A.Colomb)発行、ベルリン、1973、第1巻、パート2」に記載されている。それらは一般に、低分子量の多価アルコールを過剰量のジイソシアネートと反応させそして次いで過剰のジイソシアネートを漂留又は抽出によって除去することにより製造される。

抽出の過程において、過剰のジイソシアネートは、適当な溶媒混合物を用いて注意深く除去され得る。この方法のIつの重大な欠点は、後の段階で分離し、回収しそして仕上げるのが困難な抽出

ロファネート構造又はビウレット構造を含有する 芳香族ポリイソシアネートで変性される。抽出又 は蒸留による過剰のモノマー状ジイソシアネート の除去後、得られるポリイソシアネートは低粘度 及び高イソシアネート含有率を有する。しかしな がら、これらの生成物の1つの主要な欠点はモノ マー状ジイソシアネートの高含有率であり、固体 分を基準として0.6~1.95%であり得る。この 高割合の遊離出発ジイソシアネートにより、作業 場の衛生の観点でこれらの生成物の使用は数多く の分野において制限される。

### 課題を解決するための手段及び発明の効果

過剰のモノマー状出発ジイソシアネートの蒸留除去をイソシアヌレート基合有脂肪族ポリイソシアネートの存在下で行いそして必要に応じて蒸留残渣として得られた生成物を不活性溶媒の存在下で当量未満の量の一個及び/又は多価アルコールで後処理するならば、低粘度、高イソシアネート含有率及び0.4重量%を越えない割合の遊離出発ジイソシアネー

トを有する、芳香族ジイソシアネート特にジイソ シアナトトルエンを基材としたウレタン基含有ポ リイソシアネートが得られ得る、ということを今 般見出した。

#### 〔発明の要約〕

本発明は、

- a) 成分b)を基準として過剰量の、ウレタン基 不含の芳香族ジイソシアネートを少なくとも 1種含有するジイソシアネート成分を
- b) 分子量範囲 62~約250の多価アルコー ルを少なくとも1種含有するポリオール成分 とウレダン生成反応で反応させ、次いで未反応の 過剰の出発ジイソシアネートa)を蒸留除去するこ とにより、モノマー状出発ジイソシアネートの含 有率が多くとも0.4重量%であるウレタン基含有 ポリイソシアネートの製造方法において、

過剰の出発ジイソシアネートa)の落留除去を行 う前に、

アネート

ポリオール成分b)は、分子量範囲 6 2 ~約250 のいかなる多価脂肪族アルコールでもよい。かか るアルコールの例には、エチレングリコール、 1, 2-及び1, 3-ジヒドロキシプロパン、 1, 2-、1, 3-、2, 3-及び1, 4-ジヒ ドロキシブタン、 1. 6 - ジヒドロキシヘキサン、 ジェチレングリコール、トリエチレングリコール、 ジプロピレングリコール、ネオペンチルグリコー ル、2、2、4ートリメチルー1、3ージヒドロ キシベンタン、グリセロール、トリメチロールエ タン、トリメチロールプロパン及びかかる多価ア ルコールの混合物がある。成分b)は好ましくは、 分子量62~約250特に90~約180を有す る二価アルコールと三価アルコールとの混合物を ベースとしたものである。ジオール対トリオール のモル比が約1:2ないし1:0.5である二価ア ルコールと三価アルコールとの混合物が特に好ま しい。無論、成分b)は、三官能性よりも高い官能 性のアルコール例えばペンタンエリトリットを少 量合み得る。

を成分a)とb)のウレタン基含有反応生成物中に成 分a)とb)の未蒸留反応生成物を基準として約0.3 ~10重量%の量添合し、

そして随意に、蒸留残渣を不活性溶媒に溶解し そして生じた溶液に溶媒不含を基準として溶媒不 合の蒸留残渣 1 kg当たり約0.5 当量までのアルコ - ルを添加して遊離出発ジイソシアネートa)の量 を更に低減させかつウレタン基を生成させる、

ことを特徴とする上記方法に向けられる。

本発明はまた、この方法によって得られるウレ タン基含有ポリイソシアネートに向けられる。 (発明の詳述)

出発物質a)は、ウレタン基不合で分子量範囲 160~300のいかなる芳香族ジィソシアネー トでもよい。 2、 4 - ジイソシアナトトルエン及 びこれと2、6-ジイソシアナトトルエンとの商 業的混合物が、特に好ましい出発成分である。該 混合物は、好ましくは混合物の総量を基準として c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイソシ 約35重量%までの2,6-ジイソシアナトトル エンを含有する。

> ウレタン基含有ポリイソシアネートは、2より も大きいNCO/OH当量比が維持される割合で 成分ョ)と成分ы)とを反応させることにより公知の ように製造される。NCO/OH当量比は、好ま しくは約3:1ないし15:1特に約3:1ない し7:1である。反応は、一般に約60~120 ての温度範囲内で行われる。

副反応を避けるために、安定剤が反応混合物に 添加され得る。適当な安定剤の例には、無機酸並 びに無機及び有機の酸塩化物例えば塩化水素、臭 化水素、チオニルクロライド、スルフリルクロラ イド、ベンゾイルクロライド、オキサリルクロラ イド、イソフタリルクロライド、カルバミン酸ク ロライド及びカルパミン酸プロマイドがある。安 定剤が用いられる場合、それらは成分a)及びb)の 重量を基準として約100~1000 ppm 好ましくは 約100~500ppm の景で添加される。

成分a)とb)との反応後に得られる反応生成物は、 過剰の出発ジイソシアネートa)と一緒になったウ レタン基含有ポリイソシアネートである。本発明

によれば、この混合物に、イソシアヌレート基合 有脂肪族ポリイソシアネートc)が、一般に未落留 反応生成物の重量を基準として約0.3~10重量 %好ましくは約0.5~10重量%の量添加される。

特に適当なイソシアヌレート基含有脂肪族ポリ イソシアネートは、約15~25重量%のイソシ アネート合有率を有し、0.5 重量%を越えない好 ましくは0.2重量%を越えない遊離1,6ージイ ソシアナトヘキサンを含有しかつ5000mPa.s/ 23℃より低い粘度を有する三量化1,6ージイ ソシアナトヘキサンである。この種のポリイソシ アネートは、好ましくはN, N, Nートリスー (イソシアナトヘキシル) -イソシアヌレートあ るいはこのトリイソシアネートと1個より多いイ ソシアヌレート環を含有するその高級同族体との 混合物である。かかるポリイソシアネートの製造 は、例えばBP-A(欧州特許公開公報)第 10,589号 (米国特許第4,324,879 号に相当) に記 載されている。この公報の例2に記載の生成物が 特に渡する。

に溶解されて約60~80重量%の溶液が生成せしめられる。これらの溶液中に存在する遊離出発ジイソシアネートa)の割合は、所望するならアルコールの添加により約0.2重量%未満に下げられる。この目的のために適当なアルコール例えばメタノール、エタノール、異性体のプロパノール、ブタノール、ペンタノール及びヘキサノール、並びに成分b)の例として既に上述した種類のアルコールがある。比較的高分子量のアルコール例えばオクチルアルコール又はラウリルアルコールも無論、上記の低分子量アルコールの代わりに同じ目的のために用いられ得る。

後処理を行うことが妥当である場合には、上記の溶液にアルコールが、溶媒不合の蒸留残渣 1 kg 当たりアルコール約 0.7 当量までの量添加される。このアルコールの添加後、残存量の遊離出発ジイソシアネートa)の実質的に選択的なウレタン化が一般に、室温にてあるいは溶液を約50 cまで好ましくは約40 cまでの温度に温和に加熱して行

成分c)が添加された成分a)と成分b)の反応生成物は次いで、公知のように蒸留によって遊離出発ジイソシアネートのほとんどから遊離される。出発ジイソシアネートのこの蒸留除去は好ましくは、薄層蒸留装置において約150~180℃一層好ましくは約160~180℃及び好ましくは約0.1~0.5ミリバールの圧力にて行われる。

出発ジイソシアネートの実質的に完全な除去は、 モノマーから遊離されたウレタン基合有ポリイソ シアネートの軟化点及び溶融粘度を実質的に下げ ることに寄与する前記成分c)の添加により可能に なる。

窓留処理後、器留残渣として得られる目的生成物は一般に 0.4 重量%未満たいていの場合 0.3 重量%未満の遊離出発ジイソシアネートa)を含有する。本方法の目的生成物は普通、不活性溶媒例えばトルエン、キシレン、ブチルアセデート、エチルアセテート、メトキシプロピルアセテート、メチルエチルケトン又はかかる溶媒の任意の混合物

われる。

用

本発明により得られた生成物は、遊離出発ジイソシアネートの格別低い合有率 (0.3 重量%未満、好ましくは0.2 重量%たいていの場合 0.15 重量%未満)及び高NCO合有率(約13~19 重量%、好ましくは約13~18 重量%)により見分けられる。

本発明による生成物は、高品質の"ラッカーボリイソシアネート"であり、二成分ポリウレタンラッカーにおける有機ポリヒドロキシル化合物に対する反応成分として特に適する。かかる二成分ポリウレタンラッカーは、特に布、皮革、ブラスチック、木材、紙又は金属を被覆するために適する。

#### 実 施 例

本発明を次の例によって更に説明するが、本発明をこれらの例によって限定する意図ではない。 これらの例において、別段指摘がなければ部及び 百分率はすべて重量による。 Ø 1

65重量部の2, 4-ジィソシアナトトルエン と35重量部の2,6-ジイソシアナトトルエン との混合物1287gを0.3gのイソフタロイルク ロライドで安定化し、そして80℃に加熱した。 83.1gのトリメチロールプロパンと40.3gの ジェチレングリコールとの混合物を 1 時間以内で 添加した。この反応混合物をこの温度にて 3 時間 かくはんし、次いで室温まで冷却しそして64.3 gのイソシアヌレート基合有ポリイソシアネート (このポリイソシアネートは、1,6ージイソシ アナトヘキサンを基材としてBP-A(欧州特許 公開公報)第10,589号の例2に従って製造された もであって、21.5重量%のイソシアネート含有 率を有しかつ 0.2 重量%の遊離1、6 ージイソシ アナトヘキサンを含有する。)と混合した。生じ、 た混合物を、薄層蒸発器で160℃の温度及び 0.4ミリバールの圧力にて揮発性成分から遊離し た。215gのエチルアセテートでの希釈後、溶 液の量を基準として 0.2 重量%の遊離ジィソシア

80 でに加熱し、そして83.1 gのトリメチロールプロパンと40.3 gのジエチレングリコールとの混合物を1時間で添加した。この反応混合物をこの温度にて3時間かくはんし、次いで例1に記載のイソシアヌレート基合有ポリイソシアネート64.3 gと混合した。

次いで、過剰のジイソシアナトトルエンを、薄層蒸発器で160℃の温度及び 0.4 ミリバールの圧力にて蒸留除去した。215gのエチルアセテートでの希釈後、エチルアセテート中のポリイソシアネートの75%溶液 8 6 0 gが得られた。この溶液は、0.2 2 %の遊離ジイソシアナトトルレを含有していた。6.1 gのメタノールを添加したしてその反応混合物を30℃にて12時間かくはんした後、0.1 0 %の遊離ジイソシアナトトルエンを含有する溶液が得られた。この溶液の粘度は1.700mPa.s/23℃であり、そのイソシアネート含有率は13.0%であった。

#### **64** 4

例3の方法と同様な方法によって製造されたポ

ナトトルエン合有率を有する、エチルアセテート中のポリイソシアネートの75%溶液860gが得られた。この溶液に次いで7.5gのメタノールを添加し、そして30℃にて10時間適度にかくはんした。

2750 ■Pa.s/23 Cの粘度を有する溶液が得られた。この溶液は、125%のNCO含有率を有しかつ0.05%の遊離ジイソシアナトトルエンを含有していた。

#### **61** 2

例1のようにして製造したポリイソシアネート 溶液 8 6 0 g を、薄層 落留に付しそしてエチルアセテートに溶解した。次いで、 8.3 g のジエチレングリコールを添加し、そしてその混合物を 5 0 でにて 6 時間かくはんした。

3950aPa.s/23℃の粘度及び12.5%の NCO含有率を有する生成物が得られた。遊離 TDI含有率は0.06%であった。

#### **64** 3

12878の2、4ージイソシアナトトルエンを

リイソシアネート溶液 8 6 0 g を、薄層蒸留に付 し、エチルアセテートに溶解し、次いで 1 2.2 g のメタノールと 3 0 ℃にて 1 2 時間反応させた。

2600mPa.s/23℃の粘度及び11.83%のイソシアネート含有率を有する生成物が得られた。 遊離TDI含有率は0.05%であった。

## 例 5

65重量部の2、4ージイソシアナトトルエンと35重量部の2、6ージイソシアナトトルエンとの混合物1287gを0.3gのベンゾイルクロライドで安定化し、そして90℃に加熱した。73.7gのトリメチロールプロパンと50.9gのジエチレングリコールとの混合物を1時間で添加した。この反応混合物をこの温度にて2本時間かくはんし、次いで室温まで冷却しそして例1に記載のイソシアヌレート基含有ポリイソシアネート30.5gと混合した。この混合物の揮発性成分を、薄層蒸発器で160℃の温度及び0.35ミリバールの圧力にて蒸留除去した。

203gのエチルアセテートでの希釈後、溶液

の量を基準として 0.2 4 重量%の遊離ジイソシアナトトルエン合有率を有する、エチルアセテート中のポリイソシアネートの 7 5 %溶液 8 1 0 gが得られた。

この溶液を 9.7 g のジプロピレングリコールと 2 4.2 g のラウリルアルコールとの混合物と 3 0 C にて 2 0 時間反応させて、 3500 mPa.s/23 C の粘度及び 1 1.5 %のイソシアネート含有率を有する生成物が得られた。遊離 T D I 含有率は 0.1 2 %であった。

#### *1*51 6

830重量部のトリメチロールプロパン及び509重量部のジプロピレングリコールを、1287重量部の2.4ージイソシアナトトルエンに50~60℃にて添加した。この添加中温度は80℃に上昇し、そして温度をこのレベルに5時間激しくかくはんしながら保った。この期間の終りに、得られた透明な液のイソシアネート含有率は35.8%(計算値36%)であった。この物質の10重量%を分け取り、そして別個に仕上げた。主要部

100

の上記の液に、例1のイソシアヌレート基合有ポリイソシアネート53重量部を添加した。次いで、過剰の2,4ージイソシアナトトルエンを、予備蒸発器を備えた分子蒸発器を用いて160℃及び0.3ミリバールにて除去した。固体の透明な樹脂が得られ、そしてエチルアセテートに溶解して75%溶液にした。この溶液のイソシアネート合有率は13.5%であり、その遊離ジイソシアネート含有率は0.12%であった(溶液6a)。

例1のポリイソシアネートが添加されなかった 分け取られた部分の液もまた、同じ条件下で蒸留 しそしてエチルアセテートに溶解して75%溶液 にした。この溶液は、13.1%のイソシアネート 含有率及び0.4重量%の遊離ジイソシアネート含 有率を有していた(溶液6b)。

種々のヒドロキシル化合物を上記の溶液各100gに添加し、激しく混合しそして約30℃にて24時間放置した。次いで、遊離TDI含有率を再び測定した。結果を次の表に更約する。

1008の初税	木 遊離TDI 含有率	0.32%	0.28%	0.32%
	イソシアネート合有率	126%	127%	121%
х б а	粘度 ™Pa.s∕23℃	1200	1000	1300
08の溶液6a	ノマー状 <u> 合有率</u>	0.10%	0.05%	0.07%

13.2%

イソブタノール

131%

1

インプロパノ

+0.3358ジプロピレン

101

イソシアネ 一ト合有率 1600

5 0

#### 本発明は次の態様を含む:

- (1) ウレタン基含有ポリイソシアネートの重量を基準として 0.4%を越えないモノマー状出発ジイソシアネートを含有するウレタン基含有ポリイソシアネートの製造方法において、
  - i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不合の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種合有するジイソシアネー ト成分を
    - b) 62~250の分子量を有する多価アルコールを少なくとも1種含有するポリオール成分

と反応させることによってウレタン基合有反応生 成物を生成させ、

- ii)上記ウレタン基含有反応生成物の重量を基 地として約0.3~10重量%の
  - c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

#### を添加し、

iii) 工程 ii) によって形成された混合物を蒸留

してモノマー状ジィソシアネートを除去し、そして

iv) 随意に、溶媒不含の蒸留残液 1 kg 当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジィソシアネートの量を更に低減させる、

上記ウレタン基合有ポリイソシアネートの製造 方法。

- (2) 成分a)が2, 4 ージイソシアナトトルエン 又は2.6 ージイソシアナトトルエンとの混合物 からなる、上記(1)の方法。
- (3) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族トリオールとの混合物からなる、上記(1)の方法。
- (4) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族トリオールとの混合物からなる、上記(2)の方法。
- (5) 成分c)がN, N, Nートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上

記(1)の方法。

- (6) 成分c)がN, N, N-トリスー (イソシアナトヘキシル) -イソシアヌレートからなる、上記(2)の方法。
- (7) 成分c)がN、N、Nートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(3)の方法。
- (8) 成分c)がN, N, Nートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(4)の方法。
- (9) ウレタン基含有ポリイソシアネートの重量 を基準として 0.4%を越えないモノマー状出発ジ イソシアネートを含有するウレタン基含有ポリイ ソシアネートであって、
  - i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不合の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種含有するジイソシアネー ト成分を
    - b) 62~250の分子量を有する多価ア ルコールを少なくとも1種合有するポリオ

#### ール成分

と反応させることによってウレタン基含有反応生 成物を生成させ、

- ii)上記ウレタン基合有反応生成物の重量を基 進として約0.3~10重量%の
  - c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

- iii) 工程 ii) によって形成された混合物を蒸留 してモノマー状ジィソシアネートを除去し、そし ア
- iv) 随意に、溶媒不含の蒸留残渣 1 kg当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジイソシアネートの量を更に低減させる、

ことからなる方法によって製造される上記ウレ タン基含有ポリイソシアネート。

- (10) 成分a)が2, 4ージイソシアナトトルエン 又は2, 6ージイソシアナトトルエンとの混合物 からなる、上記(9)のポリイソシアネート。
- (11) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比

の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも 1種の脂肪族トリオールとの混合物からなる、上 記(9)のポリイソシアネート。

- (12) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族シオールとの混合物からなる、上記(10)のボリイソシアネート。
- (13) 成分c) が N, N, N ートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(9)のポリイソシアネート。
- (14) 成分c)がN, N, Nートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(10)のポリイソシアネート。
- (15) 成分c)がN, N, Nートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(11)のボリイソシアネート。
- (16) 成分c)がN.N.Nートリスー (イソシアナトヘキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(12)のポリイソシアネート。

本発明は説明の目的のために上記に詳述されて

いるけれども、かかる詳述は専ら該目的のためで あること、並びに特許請求の範囲によって限定さ れ得る場合を除いて本発明の精神及び範囲から选 脱することなく種々の態様が当業者によってなさ れ得ること、が理解されるべきである。

代理人の氏名 川原田 一穂

## Family list

6 application(s) for: JP1167323 (A)

# PROCESS FOR THE PREPARATION OF POLYISOCYANATES

# 1 CONTAINING URETHANE GROUPS AND THE PRODUCTS **OBTAINED**

Inventor: KAHL LOTHAR [DE]; PEDAIN JOSEF Applicant: KAHL LOTHAR [DE] [DE] (+1)

EC: C07C271/28; C08G18/72A; (+3)

IPC: C08G18/10; C07C271/28; C08G18/72; (+7)

Publication info: CA1324790 (C) - 1993-11-30

#### Process for the preparation of polyisocyanates containing 2 urethane groups.

Inventor: KAHL LOTHAR DR [DE]; PEDAIN

Applicant: BAYER AG [DE]

JOSEF DR [DE] (+1)

EC: C07C271/28; C08G18/72A; (+3)

IPC: C08G18/10; C07C271/28; C08G18/72;

Publication info: DE3739261 (A1) - 1989-06-01

# Process for the preparation of polyisocyanates containing urethane groups.

Inventor: KAHL LOTHAR DR; PEDAIN JOSEF Applicant: BAYER AG [DE]

DR (+1)

EC: C07C271/28; C08G18/72A; (+3)

IPC: C08G18/10; C07C271/28; C08G18/72;

(+10)

Publication info: EP0316738 (A2) - 1989-05-24

EP0316738 (A3) - 1989-11-02 EP0316738 (B1) — 1992-04-15

#### Process for the preparation of polyisocyanates containing 4 urethane groups.

Inventor: KAHL, LOTHAR, DR, ; PEDAIN,

Applicant: BAYER AG

JOSEF, DR, (+1)

EC: C07C271/28; C08G18/72A; (+3)

IPC: C08G18/10; C07C271/28; C08G18/72;

(+10)

Publication info: ES2032519 (T3) - 1993-02-16

#### PRODUCTION OF URETHANE GROUP-CONTAINING 5

POLYISOCYANATE AND OBTAINED PRODUCT Inventor: ROOTSUARU KAARU; YOZEFU

Applicant: BAYER AG

PEDAIN (+1)

EC: C07C271/28; C08G18/72A; (+3)

IPC: C08G18/10; C07C271/28; C08G18/72; (+7)

Publication info: JP1167323 (A) — 1989-07-03

## Process for the preparation of polyisocyanates containing urethane groups and the products obtained

Inventor: KAHL LOTHAR [DE] ; PEDAIN JOSEF Applicant: BAYER AG [DE]

[DE] (+1)

EC: C07C271/28; C08G18/72A; (+3)

IPC: C08G18/10; C07C271/28; C08G18/72; (+6)

Publication info: US4910332 (A) - 1990-03-20

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

	ž.		
i.			
		:	
			***************************************